- For more records, click the Records link at page end.
- 🏶 To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All ★ Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format Display Selected Free

1. 75/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2006 Thomson Derwent. All rts. reserv.

004196053

WPI Acc No: 1985-022933/198504

XRAM Acc No: C85-009904

Natural antioxidant prodn. from green tea leaves - by

extracting with e.g. boiling water, washing extracted essence with chloroform dissolved in organic solvent, removing solvent and drying

Patent Assignee: MITSUI NORIN KK (MITS-N)

Number of Countries: 002 Number of Patents: 003

Patent Family:

Kind Week Patent No Kind Date Applicat No Date 19830530 198504 B JP 59219384 19841210 JP 8394069 A US 4673530 19870616 US 84613093 Α 19840522 198726 A JP 89044234 В 19890926 198942

Priority Applications (No Type Date): JP 8394069 A 19830530

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 59219384

Abstract (Basic): JP 59219384 A

Green tea leaves are extracted in boiling water in 40-75% methanol aq. solution, 40-75% ethanol aq. soln. or 30-80% acetone aq. solution. The extracted essence is washed with chloroform and dissolved in an organic solvent. The organic solvent is distilled away and the essence is dried.

An instant green tea powder is pref. used. (2) Pref. organic solvents are ethyl acetate, n-butanol, MIBK and acetone. USE/ADVANTAGE - Natural antioxidant may be isolated from green tea leaves in a high yield. This is used in foods, cosmetics and petroleum prods. It has 10-20 times higher antioxidant activity than a conventional antioxidant dl-alpha-tocopherol. An instant green tea powder (100g) was dissolved in a boiling water (1000 ml), and then washed with the same amount of chloroform to remove caffein and dyes and an extracted aquoue solution (1100 ml) was obtained. This was treated three times with the same amount of ethyl acetate, and the ethyl acetate layers were combined and concentrated under reduced pressure. Afterwards, the ethyl acetate was distilled out with a small amount of water, to obtain a concentrated aqueous solution. This was then freeze-dried to obtain a solid antioxidant

Title Terms: NATURAL; ANTIOXIDANT; PRODUCE; GREEN; TEA; LEAF; EXTRACT; BOILING; WATER; WASHING; EXTRACT; ESSENCE; CHLOROFORM; DISSOLVE; ORGANIC;

SOLVENT; REMOVE; SOLVENT; DRY

Derwent Class: D13; D21

International Patent Class (Additional): CO7D-311/04; CO7G-017/00;

C09K-015/34; C11B-005/00

File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2006 Thomson Derwent. All rights reserved.





【物件名】

1. 特開昭59-219384号公報(以下、「引用例1」という。)

【添付書類】 6 **||||||||||||||||||||||||||||||**||2 4 :

(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

⑫公開特許公報(A)

昭59-219384

®Int. Cl.<sup>3</sup> C 09 K 15/84 #C 07 G 17/00 C 11 B 5/00 識別記号 庁内整理番号

7003—4H

❷公開 昭和59年(1984)12月10日

6956—4H 6556—4H 発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

## の天然抗酸化剤の製造方法

图 昭58--94069

❷#

順 昭58(1983)5月30日

の発 明 者 原征彦

静岡市駒形通 5 —11 — 8

切出 顧 人 三井農林株式会社

東京都中央区日本橋室町二丁目

1番地

砂代 理 人 弁理士 久保田藤郎

明 紅 1

1 SHOSE

天然乾隆化剤の製造方法

2. 特許請求の範囲

1、 表現を無礙もしくは40~755メタノール水油数。40~755×メタノール水溶液かよび 50~80 57セトン水溶液から 海ばれた1程の 30 前間で抽出し、抽出成分を含む溶液をチャロホル人で洗浄し、次いで熱抽出成分を有過溶性に配割したのち、 該有循環性を留定し、しかる砂粒分することを特徴とする 天然抗硬化剤の

2. 茶袋がインスタント検索である特許買求の 低原第1項記載の方法。

5 有間溶媒が酢酸エチル、ローブタノール、メチルイソプチルケトンタよびアセトンのいずれかである特齢請求の報酬額1 質配吸の方法。

4 発明の鮮和な監察

本発明は天然抗酸化剤の製造方法に関し、詳し

くは茶葉より天然抗酸化剤を収率よく製造する方。 法に関する。

本発明者は某の生理活性に関する研究を続けて ショ、その過程で素結出液中に強力な抗酸化性質 分を確認した。そこで、該関分の分離・採取方法 について検討を重ね、この前型化性調分を含む天 然就酸化剤を高収率で顕過する方法を見出し、本 発明に発起したのである。

古来より喫茶の裏効については様々な伝承がなされてかり、近年に至り茶成分の単層が進むと共にそれら成分と無効との関係も改集に明らかにされてきた。たとえばカフェインの中枢神経賦作用、ビタミンのな失患作用、アンドーシスを防ぐカリウムなどの可称性無偏類などである。また、基本会は、終10季。第7号(1945年9月)、第565~368頁などに含及されている。

しかしながら、茶葉から天然の抗酸化剤を工業 的に興産する方法に関しては従来全く報告されて wan.

本張明は茶甕を除るしくは40~75メメタノール水溶液。40~75メエタノール水溶液を よび50~80メアセトン水溶液から適ばれた1 取の溶剤で抽出し、抽出点分を含む溶液をタロロ ホルムで洗浄し、次いで飲油出点分を有額溶集に 転消したのち、数可機溶集を留まし、しかる後乾 焼することを特徴とする突然抗酸化剤の製造方法

本別明の原料である茶葉としては各種形態のも のがあり、たとえば茶生業。不発酵茶、牛発酵茶、 脂茶、インスタント最茶などを挙げることができ る。

次に、抽出に用いる熱器としては80℃以上の 弦皮のものが好ましい。また、メタノール水溶液 などの会な有限溶剤については上記した機関のも のを用いることが必要であり、この範囲外の機度 のものでは後述するように抽出効率が低下する。 なか、他の有限溶剤を使用した場合も同様に良好 な結果が得られない。抽出は天然気度化解の容効 孙南昭59-219384 (2)

成分である茶メンニンが十分に抽出できる条件の下に行なえばよく、通常は5分以上、好ましくは10分~24時間抽出を行ない、必要に応じて最神等の補助的手段を加えることにより抽出時間を無数することができる。

次いて、抽出成分を含む溶散をクロロホルムで洗浄する。クロロホルムの使用量は酸溶液と当量程度が適当である。クロロホルムによる洗浄によって酸溶散中のカフェイン。深暴素などが除かれる。なか、色素剤の酸尖が不十分である場合、少量の低性炎で処理することにより十分に吸去することができる。その後、抽出成分を右機能にに

溶させるが、この操作は常体によつて行な名はよい。なか、有機溶解としては難々のものを使用し得るが、本発明者が行なつた実験では酢酸エチル、コープタノール、メテルイソプテルケトン、でセトン(拡射)が好ましい。有効成分を販溶させた後、減極減分を乾燥することにより目的とする天然気

本発明により得られる天然抗酸化剤は水に品格であり、また少量のエクノールに手め削削することにより治療分にも容易に削削させることができる。 したがつて、この天然抗酸化剤を金品用硬化助止剤として用いるときは、水溶性食品にも治形

性会品にも使用することができる。本発明の天然 放験化別は食品のほか、化粧品、石油製品などの 食品以外のものに対しても有用である。しかも、 本発明により得られる天然抗酸化剤は、既知の代 我的な酸化防止剤である & 4 - α - トコフェロール と ACM 法にて比較した場合、約1/10~1/20 の使用量で相応する酸化防止効果を発掘するとい うすぐれた特色がある。

次に、本発明を実施例により詳しく説明する。 実施例 1

インスタント暴茶100分を熱傷1000町に 加えて完全に溶解させた。次に、何豊のタウロは水 ルムで沈浄してカフェイン、色素機を融き並出ま 溶放1100±を得た。これがを同量の酢酸エテ ルで5回処理して抽出点分を転落した。酢酸エテ ル間を合併して減圧機能し、さらに少量の水を加 えて酢酸エテルを留受して機厚水溶液を得た。こ の機厚水溶液を常法により収益的径して固形分 26.99を存た。 固形分中のメンニン検度は 2 であった。 このようにして得た天然抗酸化剤のラード(酸化 が止剤 東華加)に対する抗酸化酸酸(AOM 法による)を行なつた。 抗酸結果を市販の de-αートコフェロールかよびブチルヒドロキシアニソール(以下、「BEA」と略配する。)についての結果と共に第1回に示す。 図から明らかなように、本知明の天然抗酸化剤の10~20mはde-dートコアエロール200mあるいは BEA 50mに相当する酸化助止物果を示す。

また、市販サラダオイルに対する本外のの天然が、では、市販サラダオイルに対する本外のの天然が、政化制の抗酸化試験(AON法による)を行なった。 以数的果を市販の 44- ロートコフェロールやよび 301A についての効果と共に第2回に示す。 級から 80 5 かなように、 44- ロートコフェロールやよび 301A は市製サラダオイルに対して酸化防止効果を発酵しないが、本発明の天然抗酸化剤は50 mの添加により顕落な酸化防止効果を示す。

### 異路門 2

類茶1009を50メエタノール水溶放1000 叫中で10分階提押しながら始出を行なつた後、 特別等59-219384(3)

福温により茶菜を飲いて的1000×の強液を得た。この溶液に同量のクロロホルムを加え提押してカフェイン。色素類をクロロルルの形成しており、ホーエタノール層の配成エチルである00×を回えて、3回転型に、即限エチルを留金合併して終圧政治ので少数の水を加えて能設ますが必要の水を加えて能設ますが変数を得た。この汲厚水溶液を発してでは、2×であった。四形分中のメンニン能度は、72×であった。

## 奥施例 5

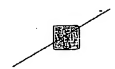
部 顔 エチルを 留去し 機厚水溶液 となし、しかる 袋 常 法により 凍結 乾燥して 留形分 7.4 P を 得た。この 個形分中のチンニン 純度は 5.1 系であつた。 実施到 4

## 兴趣例 5

インスタント職業1009を6087セトン水 密放1000㎡で10分間競炸曲田姫頭したのち 不溶分を返心分盤により除さ上流弦950㎡を接 た。この上榜故を同量のタロロホルムで洗い、タロロホルムーブセトン層にカフェイン、色素 類を移してホーブセトン層 5 0 0 mlを得た。次に、このホーブセトン房を同意の酢酸エチルで 5 回 処理し、酢酸エチル降を合併して減圧機能した。この機能体に少量の水を加えて酢酸エチルを留去して、機厚水溶液を得、次いでこれを水結乾燥して固形分 3 0.6 F を得た。この固形分中のタンニン 純度は 7 6.0 5 であつた。

## 突然到る

インスタント凝実15分を100型の熱帯に溶かし、四量のクロロホルムで洗浄した後、所定の有機部隊470型を用いて抽出成分を転溶させた。次いで、右機御隊を留去し、乾燥物の分析を行なった。結果を節1変に示す。



## 特別以59-219384(4)

## 第 1 妻

	節酸エチル	n-751-4	メチルイソブ ナルケトン	7412	
田形分量(字)	5.9 2	6.1 3	4.5 7	7.0 5	
年出催化 を (メ)	2 6.1	4 0.9	3 0.5	4 6.9	
チンニン量 (g)	2,7 2	8.5 1	5.0 2	5.6 5	
四部分中の タンニン量の	6 9.4	5 7.3	6 6.1	5 1.9	
個 考	取扱いあい	推出流ゲラロ イド状でなる	後継に長時 間を要する	東亜い品い	

#### 突然到 7

この何では抽出和何の種類と優皮によるタンエン財団型の変化について検討した。 意味もしくはインスタント職業109を抽出待別100㎡で1時間的出したとものタンニン抽出量を、実会定分析法(素質100甲を動換100㎡中で30分配税等)によるタンニン量を100としたときの相対位として示した。

多を超えると水分量が少なすぎて実用的でなく、 しかも静剤ロスが大きくなる。

## a # M

ボタンエンの様成成分である付エピガセカテキンガレート(『1000年』と時記する。)。付エピガロカテキン(『1800』と時記する。)。付エピカテキンガレート(『1800』と時記する。)かよび付エピカテキン(『1800』と時記する。)の名々について実施別1と同様にラードに対する試験化飲金行なつた。結果を第3回に示す。図から明らかなように、各度分とも抗酸化配を有している。4 図 断の實単な 窓田

第1 図はラードに対する各種酸化防止剤の抗酸化抗酸の結果を示すがラフ、第2 図はテラダオイルに対する各種酸化防止剤の抗酸化抗酸の結果を示すグラフである。部3 図はラードに対する 英タンニン構成成分の抗酸化肽酸の結果を示すグラフである。

帮助的工具 三分类样状式 会社 代 组 人 穿短上 久保田 新郎



# 第2表(煎茶)

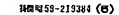
			*	度	(\$)		
	30	40	50	60.	70	7 5	8.
391-N	51	6.5	71	80	79	79	79
エタノール	49	76	77	80	8.2	74	68
アセトン	5 4	60	64	65	6.5	60	5 5
24 15	8 3						

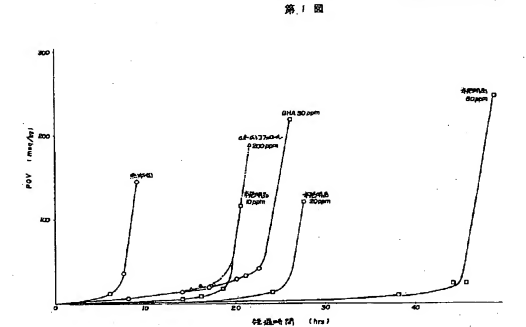
## 第 3 表 (インスタント暴茶)

		ā		度 (多)			Ì	
	3.9	40	50	60	70	75	80	1
191-2	**	8.3	8 9	94	81	65	**	1
エタノール	*	90	95	8 9	8 8	64	**	1
アセトン	99	100	8 D D	9 &	93	90	8.7	1
-	1 40	<u> </u>						•

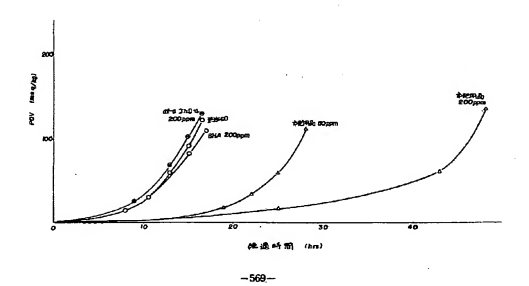
- \* エマルジョン形成 \*\* タロロNALと第一階となる

なか、インスタント最素を各種溶剤水溶液で処理する場合、不溶性高分子類を子の験虫できるという利点があるが、アセトンを用いる場合、機度3 ロダ末満では不善分の分離が困難であり、8 0





## 雉ク図



第3図

特團略59-219384(6)

